Serial No.: 10/613,411 Atty. Dkt. No. 16038.045 (072121-0310)

REMARKS

The Office Action dated January 8, 2004, rejects each of claims 29-37 under 35 U.S.C. § 102 or alternatively under 35 U.S.C. § 103 alleging that these claims are anticipated or obvious in view of JP 63230687. No other basis for rejection or objection is set forth.

Paragraph [0001] of the specification is amended to reflect that the parent application that this divisional application claims priority to (U.S.S.N. 09/951,265) has now issued as U.S. Patent No. 6,605,617. The amendment does not add new matter and is otherwise proper.

Paragraph [0111] of the specification is amended to correct typographical errors in the superscripts of Y groups and reflect that the Y group of –OR⁹ identified in the paragraph should read as -OR¹⁰ and the Y group of –NR¹¹R¹² identified in the paragraph should read as -NR¹²R¹³. The amendment to this paragraph does not add new matter and is supported by paragraphs [0032], [0033], and [0110] and claims 29 and 30 as originally filed. The amendment does not add new matter and is otherwise proper.

Claims 29-37 are pending in the present patent application. Claims 29, 30, and 31 are amended, and new claims 38-48 are added by the amendment. Upon entry of the amendment, claims 29-48 will be pending in the application. Each of new claims 38-48 depends from independent claim 29 or a claim that depends from claim 29 and thus includes each and every feature of independent claim 29. Applicants respectfully request that the amendment be entered in its entirety. Support for amended claims 29, 30, and 31 and new claims 38-48 is found through the specification and claims as filed, including, but not limited to, the following:

claim 29: Claim 29 as originally filed;

claim 30: Claim 30 as originally filed;

claim 31: Claim 31 as originally filed;

claim 38: Claim 30 as originally filed and paragraphs [0032], [0033],

[0110], and [0111];

Serial No.: 10/613,411 Atty. Dkt. No. 16038.045 (072121-0310)

claim 39: Claim 30 as originally filed and paragraphs [0110] and [0111];

claim 40: Paragraphs [0110] and [0111];

claim 41: Paragraphs [0110] and [0111];

claim 42: Paragraph [0114];

claim 43: Paragraph [0114];

claim 44: Paragraph [0114];

claim 45: Paragraph [0114];

claim 46: Paragraphs [0032], [0113], and [0115];

claim 47: Claim 35 as originally filed, and paragraphs [0032], [0038],

[0113], and [0116]; and

claim 48: Claims 29 and 37 as originally filed, and paragraphs [0149],

[0151], and [0152];

Applicants respectfully request entry of the amendment in its entirety. In view of the amendment and following remarks, reconsideration and withdrawal of the rejections to the claims in the application is respectfully requested. Applicants believe that the application is now in condition for allowance.

Examiner-Initialled Copies of PTO 1449 Forms

Applicants note that the following Information Disclosure Statements (IDSs) and Form PTO-1449 documents have been filed with respect to this application:

- 1. An IDS and PTO-1449 were filed on September 11, 2003;
- 2. An IDS and PTO-1449 were filed on December 18, 2003; and
- 3. A Proprietary IDS was filed on December 29, 2003 along with a PTO-1449 and a Petition to Expunge.

Applicants respectfully request that Examiner Seaman send them Examiner-initialled copies of all Form PTO 1449 documents submitted with IDSs for this application in the next communication.

Atty. Dkt. No. 16038.045 (072121-0310)

Rejection of Claims 29-37 Under 35 U.S.C. § 102/103

Serial No.: 10/613,411

The Office Action rejects each of claims 29-37 under 35 U.S.C. § 102(b) or alternatively under 35 U.S.C. § 103(a) as allegedly being obvious over JP 63230687. With respect to this rejection, the Office Action states,

JP teaches compounds such as RN 119714-56-6 which is 3-(1H-imidazo(4,5-b)pyridin-2-yl)-2(1H)-quinolinone ethanedioate. This compound is taught as a treatment of heart diseases. Heart diseases are treatable by tyrosine kinase inhibition. Due to this, the treatment of any and all diseases that are treatable by tyrosine kinase inhibition are inherent.

Applicants respectfully traverse the rejection as none of the amended claims is anticipated or obvious in view of the reference cited by the Examiner. The structure of the compound corresponding to RN 119714-56-6 (3-(1H-imidazo(4,5-b)pyridin-2-yl)-2(1H)-quinolinone ethanedioate) as produced by ChemDraw and named by the Examiner with respect to CA110:154319 is

RN 119714-56-6

and the structure of the compound without the ethanedioic acid (RN 119714-55-5) has the structure shown below

Atty. Dkt. No. 16038.045 (072121-0310)

Serial No.: 10/613,411

The compound of structure II of claim 29, the only independent claim of the application, is shown below

RN 119714-55-5

$$R^{5}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{8}
 X^{4}
 X^{8}
 X^{4}
 X^{8}
 X^{4}
 X^{8}
 X^{8}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{6}
 X^{7}
 X^{4}
 X^{8}
 X^{8}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{5

H

The Examiner will note that the compounds corresponding to RN 119714-56-6 and RN 119714-55-5 have a H substituent at the position indicated as Y in structure II of claim 29. In direct contrast, the Markush group associated with the Y group of amended independent claim 29 does not include H among its list of substituents. Because the compounds associated with RN 119714-56-6 and RN 119714-55-5 only have an H at the Y position and amended independent claim 29 does not cover compounds of structure II in which Y is an H, the compounds associated with RN 119714-56-6 and RN 119714-55-5 do not anticipate or suggest amended independent claim 29 or any of the claims that depend from it. For these reasons, Applicants respectfully contend that the

Atty. Dkt. No. 16038.045 (072121-0310)

cited compounds do not anticipate or render obvious the claims of the present application.

Serial No.: 10/613,411

Applicants have obtained a copy of JP 63230687. The structures representing the compounds of JP 63230687 are set forth below. Applicants have included what they believe to be the numbering scheme associated with the compounds used in the Japanese reference.

$$\begin{array}{c|c}
 & 5 & 4 \\
\hline
 & 1 & 3 \\
\hline
 & 7 & 8 & 1 & 2 \\
\hline
 & 1 & R^1 & 1
\end{array}$$

$$Q = \bigvee_{N} \bigvee_{X \in \mathbb{R}^5} \mathbb{R}^4$$

Submitted herewith is a copy of JP 63230687. Applicants have reviewed the Japanese reference and have not found any examples of compounds which would anticipate or render obvious the claims of the present application. As described above with respect to RN 119714-56-6 and RN 119714-55-5, none of the compounds in the Japanese reference has the structure of the compound of structure II of independent claim 29 with a Y group other than H, whereas Y is not H in the compounds recited by the single independent claim of the present application. Pages 794-796 of the Japanese reference provide a table with a list of Examples 3-41. Applicants first note, that the majority of the compounds (Examples 3, 5-12, and 17-41) in the Japanese reference do not even have the double bond between carbons 3 and 4. Furthermore, the benzimidazole or azabenzimidazole moiety in the compounds of the Japanese reference is not even bonded to carbon 3 in most of the compounds set forth in the Japanese reference as it is in the compounds of structure II of independent claim 29.

Atty. Dkt. No. 16038.045

Serial No.: 10/613.411 (072121-0310)

For example, in Examples 3, 5-30, and 32-41, the benzimidazole or azabenzimidazole is bonded to one of carbons 6, 7, or 8 which are all on the benzene ring rather than on the N-containing ring of the quinolinone in direct contrast to the compounds of structure Il of claim 29. Therefore, the vast majority of the compounds of the Japanese reference are not even structurally relevant to the compounds defined by the claims of the present application. In fact, the only compounds of the Japanese reference in which the azabenzimidazole or the benzimidazole is bonded to carbon 3 appear to be Examples 4 and 31. Examples 4 and 31 both have an H group in the position designated with a Y in structure II of claim 29. In direct contrast and as noted above, the Markush group associated with the Y group of amended independent claim 29 does not include H among its list of substituents. Because Examples 4 and 31 only have an H at the Y position and amended independent claim 29 does not cover compounds of structure II in which Y is an H, the compounds associated with the Japanese reference do not anticipate or suggest amended independent claim 29 or any of the claims that depend from it.

For the reasons set forth above, the compounds disclosed by the cited Japanese reference are not relevant to the claims of the present application. Because the Japanese reference does not disclose or suggest the compounds set forth by the claims of the present application, Applicants respectfully contend that the rejection must fail. Applicants respectfully request that the Examiner reconsider and withdraw the rejection of the claims and allow this application to issue for the reasons set forth above.

CONCLUSION

In view of the amendment and the above remarks, it is respectfully submitted that all rejections have been overcome and that this application is in condition for allowance. Early notice to this effect is earnestly solicited. The Examiner is invited to telephone the undersigned at the number listed below if the Examiner believes such would be helpful in advancing the application to issuance.

Serial No.: 10/613,411 Atty. Dkt. No. 16038.045

Respectfully submitted,

Date March 26, 2004

FOLEY & LARDNER LLP Customer Number: 23524

23524

PATENT TRADEMARK OFFICE Telephone: (608) 258-4281 (608) 258-4258 Facsimile:

Bernard P. Friedrichsen Attorney for Applicant Registration No. 44,689

(072121-0310)

CARBOSTYRIL DERIVATIVE

Patent Number:

JP63230687

Publication date:

1988-09-27

Inventor(s):

TAMADA SHIGEHARU; others: 04

Applicant(s):

OTSUKA PHARMACEUT CO LTD

Requested Patent:

☐ JP63230687

Application Number: JP19870065202 19870318

Priority Number(s):

IPC Classification:

C07D401/04; C07D471/04; C07D473/00

EC Classification:

Equivalents:

JP2097167C, JP7121937B

Abstract

NEW MATERIAL: A compound expressed by formula I [R<1> represents H, lower alkyl, lower alkenyl or phenyl lower alkyl; R<2> represents formula II (X, Y and Z represent -CH= or N; R<4> and R<5> represent H, lower alkoxy, halogen atom or amino); R<3> represents H, halogen atom, nitro, amino, lower alkanoylamino, lower alkoxy, etc.; bonds at the 3- and 4-positions of carbostyril skeleton are single or double bond] and salt thereof.

EXAMPLE:8-Bromo-6-[1H-imidazo-(4,5-c)-pyridin-2-yl]-3,4-dihydrocarbostyril-hy drochloride.monohydrate. USE:A cardiac, hypotensor and antiphlogistic, which has low toxicity and small side-effect. PREPARATION:A compound expressed by formula III is reacted with a com pound expressed by formula IV, as necessary, in the presence of a solvent (example; water, methanol or THF), preferably at room temperature -200 deg.C for 1-10hr.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

② 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-230687

庁内整理番号 @Int_Cl.4 識別記号 四公開 昭和63年(1988)9月27日 2.33 C 07 D 401/04 6761-4C K-7430-4C 471/04 7430-4C 473/00 // A 61 K ABE 31/47 ABP ABU 31/52 7431-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全30頁)

❷発明の名称 カルポスチリル誘導体

②特 顋 昭62-65202

❷出 願 昭62(1987)3月18日

眀 田 重 晴 徳島県板野郡北島町新喜来字二分1の16 個発 者 玉 孝 文 徳島県板野郡藍住町勝瑞字成長186-5 79発 明 者 藤 岡 小 Ш 英 則 徳島県徳島市応神町吉成字表21-3 70発 明 老 徳島県徳島市川内町北原161-4 @発 明 # 本 恀 者 明 見 徳島県徳島市川内町加賀須野463-10 個発 者 近 大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田町町2丁目9番地 മ്പ 随 人 英二 外2名 弁理士 三枝 個代 理

明相書

発明の名称 カルポスチリル誘導体 特許請求の範囲

① 一般式

(式中R'は水素原子、低級アルキル基、低級 アルケニル基又はフェニル低級アルキル基を

Y及び乙は同一又は異なって基一CH=又は 窒素原子を、R⁴及びR⁵は同一又は異なっ て水素原子、低級アルコキシ基、ハロゲン原 子又はアミノ基をそれぞれ示す)を示す。 R³ は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、 アミノ基、低級アルカノイルアミノ基、低級アルコキシ基、水酸基、低級アルキル基、低級アルキル基、低級アルキル基を置換基として有することのある飽和の5~6員複素環基又は置換基として飽和の5~6員複素環基を有する低級アルキル基を示す。またカルボスチリル骨格の3・4~位結合は一重結合又は二番結合を示す。)

で表わされるカルポスチリル誘導体及びその塩。 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規なカルポスチリル誘導体及びその塩に関する。

発明の開示

本発明のカルポスチリル誘導体は、下記一般式 (1)で表わされる。

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
\downarrow \\
N \\
\downarrow \\
R^1
\end{array}$$
(1)

【式中R!は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基又はフェニル低級アルキル基を示す。

は同一又は異なって基一CH=又は窒素原子を、R・及びR⁵ は同一又は異なって水素原子、低級アルコキシ基、ハロゲン原子又はアミノ基をそれぞれ示す)を示す。R⁵ は水素原子、ハカイン原子、ニトロ基、アミノ基、低級アルカ、低級アルキル基、低級アルキル基、複素環基としてのある飽和の5~6 員複素環基又は置換基とし

振せん等の副作用が少ないという特徴をも有して いる。

上記一般式(1)において、定義される各基の 具体例は、それぞれ以下の通りである。

低級アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基を例示できる。

低級アルケニル基としては、ビニル、アリル、 2ープテニル、3ープテニル、1ーメチルアリル、 2ーペンテニル、2ーペキセニル基等の炭素数2 ~6の直鎖又は分枝鎖状アルケニル基を例示できる。

フェニル低級アルキル基としては、ベンジル、 2-フェニルエチル、1-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルプチル、1,1 -ジメチルー2-フェニルエチル、5-フェニル ペンチル、6-フェニルヘキシル、2-メチルー て飽和の5~6員複素環基を有する低級アルキル基を示す。またカルポスチリル骨格の3,4 一位結合は一重結合又は二重結合を示す。)

3 - フェニルプロピル基等のアルキル部分が炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基であるフェニルアルキル基を例示できる。

低級アルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、tertープトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルコキシ基を例示できる。

ハロゲン原子としては、弗索原子、塩素原子、 臭素原子、沃素原子等を例示できる。

低級アルカノイルアミノ基としては、ホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、プリルアミノ、ペンタノイルアミノ、はertープチルカルポニルアミノ、ヘキサノイルアミノ基等の炭素数1~6の直鎖又は分技鎖状アルカノイルアミノ基を例示できる。

低級アルキルチオ基としては、メチルチオ、エ チルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、プ チルチオ、tertープチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖 状アルキルチオ基を例示できる。

置換基として飽和の5~6員複素環基を有する
低級アルキル基としては、(1ーピロリジニル)メチル、(1ーピペラジニル)メチル、(2ーピロリジニル)エチル、1ーピーピール)エチル、1ーピール)エチル、1ーピール)エチル、1ージニル・1ーピール)エチル、5ーピーリジニル・1ーピーリンニー(1ーピーリンニー・1ーに対している。1ーピーリンニー・1ーに対している。1ーピーリンニー・1ーに対している。1ーピーリンニー・1ーに対している。1ーに対しに対している。1ーに対しに対している。1ーに対している。1ーに対している。1ーに対している。1ーには対している。1ーには対している。1ーには対しに対している。

本発明のカルポスチリル誘導体及びその塩は、 例えば下記反応式に示す方法により製造すること ができる。

〈反応式-1〉

COOH
$$\begin{array}{c}
Z \\
N \\
N \\
N \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(3) \\
R^{2} \\
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

(式中R¹、R²、R³、X、Y、Z及びカルボスチリル骨格の3,4~位結合は前記に同じ。)一般式(2)の化合物と一般式(3)の化合物との反応は、適当な溶媒中又は無溶媒で、脱水剤の存在下に行なうことができる。ここで使用できる溶媒としては、例えば水、メタノール、エタノール、プロパノール等の低級アルコール類、ジオ

キサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ペンピン、トルエン等の芳香族炭化水素類、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、アセトン、ジメチルスルホキシド、ペキサメチルリンできる。 脱水剤としては、例えば塩酸、硫酸等の鉱酸等の飲水剤としては、例えば塩酸、硫酸等の鉱酸等の指数酸、チオニルクロライド、ロートルエンスルホン酸等の有機酸、メタンスルホン酸ー五酸化リン、カ塩化リン等のリン化合物等を例示できる。

一般式(3)の化合物の使用量は、一般式(2)の化合物に対して、通常ほぼ等モル〜5倍 モル量、好ましくは等モル〜2倍モル量程度とするのが適当であり、反応は、一般に約0〜250 で、好ましくは室温〜200℃付近の温度下に、約1〜10時間程度を要して行なわれる。

上記反応式-1において、出発原料として用い

られる一般式(2)で表わされる化合物は、例えば下記各反応式-2~-7に示す各種方法により 製造することができる。

〈反応式-2〉

COOR*
$$CHO$$
 R $COOR* $COOR$ R $COOR* $COOR$ R $COOR* $COOR$ $COOR* COOR* $COOR$ $COOR* COOR* $COOR$ $COOR* COOR* COOR* $COOR$ $COOR* COOR* COOR* $COOR* COOR* COOR*$$$

(式中R¹ 及びR² は前記に同じ。R⁸ は水素原 子又は低級アルキル基を示す。)

一般式(4)の化合物の環化反応は、適当な塩 基性化合物の存在下に、適当な溶媒中で実施される。ここで用いられる塩基性化合物としては、例 えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、酢酸ナトリ ウム、酢酸カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸水 素ナトリウム、金属ナトリウム、金属カリウム、 ナトリウムアミド、水素化ナトリウム等の無機塩

10時間程度で完結する。

上記反応により得られる一般式(2a)の化合物の内で、R®が低級アルキル基を示す化合物は、これを加水分解することにより、対応するR®が水素原子である所望の化合物に誘導できる。

基、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラー ト、カリウムーtertープトキシド等のアルコラー ト類、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、 ピロリジン、ピペリジン、ピリジン等の有機塩基 等を例示できる。かかる塩基性化合物の使用量は、 通常一般式(4)の化合物に対して少なくとも等 モル量程度、好ましくは等モル~2倍モル量程度 とするのがよい。また溶媒としては、ペンゼン、 トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、メタ ノール、エタノール、イソプロパノール、tert-プタノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、 ジオキサン、テトラヒドロフラン、エチレングリ コールジメチルエーテル等のエーテル類、Nーメ チルピロリドン、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、 無水酢酸等の極性溶媒等を使用することができる。 反応は、通常室温~約150℃程度、好ましくは 室温~100℃程度の温度下に進行し、約1~

(反応式-3)

(式中R¹、R⁷及びカルポスチリル骨格の3。 4 一位結合は前記に同じ。X₁はハロゲン原子 を示す。)

一般式(5)の化合物のハロゲン化反応は、適当な深中、ハロゲン化剤の存在下に行なわれる名でハロゲン化剤としては、通常用いゲン化剤を発生のの、例えば臭素、のハロゲントでは、カード、ハークロリンクロロハクでは、ハークロゲン化剤は、通常原料とする(5)の化合物に対してほぼ等モルー程度の範囲で用いては、分のにはいるのでは、のではしくは等モルーをできる。

られるのがよい。使用される溶媒としては、例えばジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類、酢酸、プロピオン酸等のアルカン酸、水等を例示できる。反応は、通常約0~100℃程度、好ましくは約0~40℃付近の温度にて、約1~15時間程度で終了する。

尚、上記反応の際には、必要に応じて反応系内 に鉄粉等の金属乃至その塩を添加存在させること もできる。

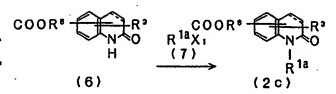
上記反応式ー3に示す方法により得られる一般 式(2b)の化合物の内で、R⁶が低級アルキル 差を示す化合物は、これを前記反応式ー2示す方 法により得られる一般式(2a)の化合物の加水 分解反応と同様にして、加水分解反応させること により、対応するR⁶が水素原子である所望の化 合物に誘導できる。

レン等の芳香族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸 トリアミド等を使用することができる。

一般式(6)の化合物と一般式(7)の化合物との使用割合は、特に限定がなく広い範囲内で適宜退択することができるが、通常前者に対して後者を少なくとも等モル量程度、好ましくは等モル量~3倍モル量程度とするのがよい。反応は、通常的0~100で程度、好ましくは約0~70で付近の温度下に進行し、一般に約0.5~12時間程度で終了する。

上記に示す方法により得られる一般式(2c)の化合物の内で、R®が低級アルキル基を示す化合物は、これを前配反応式ー2に示す方法により得られる一般式(2a)の化合物の加水分解反応と同様にして、加水分解反応させることにより、対応するR®が水素原子である所望の化合物に誘導できる。

〈反応式-4〉



(式中R³、R⁸、X₁及びカルボスチリル骨格の3,4一位結合は前配に同じ。R^{1a}は水素原子以外の前配R¹基を示す。)

一般式(6)の化合物と一般式(7)の化合物との反応は、適当な溶媒中、塩基性化合物の存在下に行なうことができる。ここで用いられる塩基性化合物としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸ナトリウムを風カリウム、ナトリウムアミド、カリウムアミド等を例示できる。また溶媒としては、ジオキサン、テル等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシ

また、上記反応式 - 4に示す反応において、一般式(6)の化合物としてR®が水素原子のもの(カルボン酸)を用いる場合は、該カルボン酸のカルボキシル基も同時にエステル化される場合があるが、かくして得られる化合物は、反応系内より容易に分離可能であり、またかかる化合物は、上記加水分解反応によって、容易にカルボン酸化合物に導くことができる。

〈反応式-5〉

7 (DBU)、1.4-ジアザピシクロ(2.2. 2) オクタン(DABCO)等の有機塩基等を例 示できる。上記反応は無溶媒でも、溶媒を用いて も実施することができる。用いられる溶媒として は、反応に悪影響を与えない各種の不活性溶媒、 例えば水、メタノール、エタノール、プロパノー ル、プタノール、エチレングリコール等のアルコ ール類、ジメチルエーテル、ジオキサン、テトラ ヒドロフラン、モノグライム、ジグライム等のエ 学テル類、アセトン、メチルエチルケトン等のケ トン類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香 族炭化水素類、酢酸メチル、酢酸エチル等のエス テル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ キシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の非プ ロトン性極性溶媒等や之等の混合溶媒を例示する ことができる。

上記反応は、また例えばョウ化ナトリウム、ョウ化カリウム等の金属ョウ化物の存在下に行なう

(式中 R^1 、 X_1 及びカルボスチリル骨格の3、 $4-位結合は前記に同じ。<math>R^7$ は低級アルキル基を示す。 X_2 はハロゲン原子を示す。)

ことができ、之等のヨウ化物を用いるのが一般に 有利である。

上記反応における一般式(8)の化合物と一般式(9)の化合物との使用割合は、特に限定されず、広範囲の中から適宜選択されるが、通常前者に対して後者を約等モル~7倍モル量程度用いるのが望ましくは約等モル~4倍モル量程度用いるのが望ましないが、通常室温付近~200℃程度、好ましくは整温付近~150℃程度の範囲から選択されるのがよく、反応時間は約1~70時間、好ましくは約1~30時間程度である。

上記反応により得られる一般式(10)の化合物から一般式(11)の化合物を得る反応は、一般にクライゼン転位と呼ばれるものであり、例えば適当な溶媒中で、一般式(10)の化合物を加熱することにより実施される。ここで用いられる溶媒としては、例えばN, N - ジメチルアニリン、

ジメチルホルムアミド、テトラリン等の高沸点溶 媒を例示できる。加熱温度としては、通常的 100~250℃程度、好ましくは約150~ 250℃程度が採用され、反応は約1~20時間 程度で完結する。

かくして得られる一般式(11)の化合物と、一般式(12)の化合物との反応は、前記一般式 (8)の化合物と一般式(9)の化合物との反応 と同様の条件下に実施できる。

また、一般式(13)の化合物を一般式(14)の化合物に導く反応は、適当な酸又は塩基性化合物の存在下に、適当な溶媒中で実施することができる。ここで酸としては、例えばリン酸、透透素酸等の無機酸、Pートルエンスルホン酸、酢酸、無水酢酸等の有機酸、之等の混合酸等を使用できる。また、塩基性化合物としては、例えばカリウムーtertープトキシド、nープチルリチウム等の酸又は塩

诵常の各種のもの、例えば過マンガン酸カリウム、 過マンガン酸ナトリウム等の過マンガン酸塩類、 過ヨウ素酸ナトリウム等の過ヨウ素酸塩類、上記 過マンガン酸塩類と過ョウ素酸塩類との混合物、 クロム酸、ニクロム酸カリウム、ニクロム酸ナト リウム等のクロム酸及びその塩類、四塩化ルテニ ウム等を例示できる。之等の酸化剤は、通常一般 式(14)の化合物に対してほぼ等モル量~大過 刺量、好ましくは等モル量~約7倍モル量程度の 範囲で利用されるのが望ましい。また溶媒として・ は、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳 香族炭化水素類、水、アセトン等のケトン類又は 之等の混合溶媒等を有利に利用できる。反応は、 通常約0~100℃程度、好ましくは約0~70 で付近の温度下に、約1~10時間程度を要して 行なわれる。尚、上記酸化反応は、例えば炭酸カ リウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、 炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カ

基性化合物は、通常一般式(13)の化合物に対して少なくとも等モル量、好ましくはほぼ等モル量~2倍モル量程度の範囲で使用されるのがよい。また、溶媒としては、例えばペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の極性溶媒等を例示できる。反応は、通常約0~150℃程度、好ましくは室温~100℃程度の温度下に、約10分間~5時間程度を要して行なわれる。

上記で得られる一般式(14)の化合物は、これを酸化反応させることにより、所望の一般式 (2d)の化合物に誘導できる。この酸化反応は、適当な溶媒中で、酸化剤の存在下に実施することができ、特に上記酸化剤の存在下に実施する方法が有利である。

この方法において、用いられる酸化剤としては、

リウム等の塩基性化合物の存在下に実施すること。 もでき、かかる塩基性化合物の利用によれば、よ り有利に反応が進行する。

〈反応式-6〉

(式中R¹、R⁸、R⁷、X₂及びカルポスチリル骨格の3,4-位結合は前記に同じ。)

一般式(2e)の化合物と一般式(12)の化合物との反応は、前記反応式-5に示した一般式(11)の化合物と一般式(12)の化合物との、反応と同様の条件下に実施することができる。

尚、上記反応において、一般式(2e)の化合物としてR®が水素原子のもの(カルボン酸)及び/又はR[®]が水素原子のものを用いる場合は、カルボン酸のカルボキシル基のエステル化及び/

又はR!基のアルキル化がそれぞれ同時に起こる 場合があるが、かくして得られるエステルは、反 応系内より容易に分離可能であり、また例えば前 記反応式ー2に示す方法により得られる一般式 (2a)の化合物の加水分解反応と同様の加水分 解反応によって、カルボン酸に誘導することがで きる。

を要して実施できる。

上記一般式(21)の化合物を一般式(2e)の化合物に導く反応は、また例えば塩化アルマニウム、三臭化ポロン、三弗化ポロン等のルイクロン、三鬼酸等の酸と水、クロロメタン、四塩化炭素等のハイクログン化火素類、メタノール、エタノール類、イクログン化火素類、メタノール類がよった。対1~20℃の温度下に、対1~20℃の温度下に、対1~20℃の温度できる。

尚、上記選元反応において、R®が低极アルキル基を示す一般式(21)の化合物を用いる場合は、該化合物のCOOR®基もCOOH基に変換されることがあるが、このものは容易に分離可能である。

(反応式-7)

X1CH2 C R3 R3 R3 CH2 C R3 R3 CH2 C R3 (16)

R1 (15)

加水分解

(2 日)

(式中R¹、R³、X₁及びカルボスチリル骨格の 3,4 - 位結合は前記に同じ。R⁸ は芳香族 アミンを示す。)

一般式(15)の化合物と一般式(16)の化合物(芳香族アミン)との反応は、適当な溶媒中で又は無溶媒で実施される。溶媒としては、反応に悪影響を与えない不活性のものがいずれも使用でき、その例としては、例えばクロロホルム、塩化メチレン、ジクロロメタン、四塩化炭素等のハ

上記反応により得られる一般式 (17)の化合物の加水分解反応は、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基性化合物の存在下に、水中

で、室温~約150℃程度の温度下に約1~10時間程度を要して行ない得、この加水分解反応により、所望の一般式(2g)の化合物を製造できる。

尚、上記反応式-7に示す方法において、原料として利用される一般式(15)の化合物は、例えば下記反応式-8に示す方法により、製造することができる。

〈反応式-8〉

〔式中R¹、R³、X₁、X₂及びカルポスチリ

の化合物の使用量は、一般式(18)の化合物に対して通常少なくと等モル量、好ましくは等モル 一約4倍モル量程度とされるのがよい。反応は、通常室温~約120℃程度、好ましくは室温~約70℃の温度下に実施され、用いられる原料化合物、触媒(ルイス酸)、反応温度等に応じて、約30分~24時間程度で終了する。

本発明のカルボスチリル誘導体及びその塩は、また下記反応式-9及び-10に示す方法によっても製造することができる。

〈反応式-9〉

【式中R²、R³、R^{1a}、X,及びカルボスチリル骨格の3,4-位結合は前配に同じ。
 上記反応式-9に示す方法に従う一般式(1a)

ル骨格の3.4ー位結合は前記に同じ。)

一般式(18)の化合物と、一般式(19)の 化合物又は一般式(20)の化合物との反応は、 一般にフリーデルクラフツ反応と呼ばれるもので あり、適当な溶媒中、ルイス酸の存在下に行ない 得る。溶媒としては、この種反応に通常用いられ る各種のものをいずれも使用できる。その例とし ては、例えば二硫化炭素、ニトロペンゼン、クロ ロベンゼン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、 トリクロロエタン、四塩化炭素等を例示できる。 ルイス酸としても通常用いられるものがすべて使 用できる。その例としは、例えば塩化アルミニウ ム、塩化亜鉛、塩化鉄、塩化錫、三臭化ポウ素、 三フッ化ホウ素、濃硫酸等を例示できる。かかる ルイス酸の使用量は適宜決定でき、通常は一般式 - (18)の化合物に対して約2~6倍モル量、好 ましくは約3~4倍モル量程度とするのが好済で ある。一般式(19)の化合物又は一般式(20)

の化合物と一般式(7)の化合物との反応は、前配反応式-4に示した一般式(6)の化合物と一般式(7)の化合物との反応と同様にして実施することができる。

〈反応式-10〉

(式中R¹、R²及びR³は前記に同じ。)

上記反応式-10に示す方法に従う一般式 (1c)の化合物の脱水素反応は、適当な溶媒中、 酸化剤を使用して行なわれる。用いられる酸化剤 としては、例えば2.3-ジクロロ-5.6-ジ シアノベンゾキノン、クロラニル(2.3.5. 6-テトラクロロベンゾキノン)等のベンゾキノ ン類、N-プロモコハク酸イミド、N-クロロコ ハク酸イミド、臭素等のハロゲン化剤、二酸化セ

レン、パラジウムー炭素、パラジウム思、酸化パ ラジウム、ラネーニツケル等の水素化触媒等を挙 げることができる。ハロゲン化剤の使用量として は、特に限定されず広い範囲内から適宜選択すれ ばよいが、通常一般式(10)の化合物に対して 等モル~5倍モル量程度、好ましくは等モル~2 倍モル程度とするのがよい。また水奈化触媒を用 いる場合には、通常の触媒量とするのがよい。溶 媒としては、例えばジオキサン、テトラヒドロフ ラン、メトキシエタノール、ジメトキシメタン等 のエーテル類、ペンゼン、トルエン、キシレン、 クメン等の芳香族炭化水滸類、ジクロロメタン、 ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等の ハロゲン化炭化水素類、プタノール、アミルアル コール、ヘキサノール等のアルコール類、酢酸等 の極性プロトン溶媒類、ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルリン酸トリ アミド等の非プロトン性極性溶媒類等を例示でき

る。反応は、通常室温~300℃程度、好ましくは室温~200℃程度にて行なわれ、一般に1~40時間程度で完結する。

上記各反応式に示す方法により本発明の一般式 (1)で表わされるカルポスチリル誘導体を製造 することができる。

また、一般式(1)で表わされる本発明化合物のうち、R が水素原子であり且つカルポスチリル骨格の3、4一位結合が二重結合である化合物は、下記反応式-11に示すように、ラクタム-ラクチム型の互変異性をとり得る。

〈反応式-11〉

$$R^{2} \xrightarrow{N \to 0} R^{3} \xrightarrow{R^{2} \to N \to 0} R^{3}$$

$$(1f)$$

(式中R²及びR³は前記に同じ。)

更に、一般式(1)で表わされる本発明化合物は、その有するR³ 基の種類に応じて、以下に示す各種方法によっても製造することができる。

一般式(1)の化合物中、R3が水酸基である

化合物は、前配反応式ー6に示す一般式(2e) の化合物と一般式(12)の化合物との反応と同様の反応によって、R³が低級アルコキシ基である化合物に導くことができる。

一般式(1)の化合物中、R³が低級アルコキシ基である化合物は、前記反応式 - 6に示す一般式(21)の化合物を一般式(2e)の化合物に導く還元反応と同様の反応によって、R³が水酸基である化合物に導くことができる。

一般式(1)の化合物中、R³がアミノ基である化合物は、これに適当なアシル化剤を反応させることによって、R³が低級アルカノイルアミノ基である化合物に導くことができる。

このアシル化反応において、アシル化剤としては、例えば酢酸等の低級アルカン酸、無水酢酸等の低級アルカン酸の低級アルカン酸無水物、アセチルクロライド等の低級アルカン酸ハロゲン化物等を用いることができる。アシル化剤として低級アルカン酸無水物

又は低級アルカン酸ハロゲン化物を使用する場合、 上記アシル化反応は塩基性化合物の存在下に実施 される。塩基性化合物としては、例えば金属ナト リウム、金属カリウム等のアルカリ金属及び之等 アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩、重炭酸塩或は ピリジン、ピペリジン等の芳香族アミン化合物等 を使用できる。反応は無溶媒下又は溶媒中のいす れでも進行するが、通常適当な溶媒中で実施する のが望ましい。溶媒としては、例えばアセトン、 メチルエチルケトン等のケトン類、ジエチルエー テル、ジオキサン等**の**エーテル類、ベンゼン、ト ルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、水等を 使用できる。アシル化剤は、原料化合物に対して ほぼ等モル~大過剰量の範囲で用いられるが、一 般には約5~10倍モル量用いるのがよい。また 反応は約0~150℃程度で進行するが、一般に は約0~80℃程度で行なうのがよい。また、ア シル化剤として低級アルカン酸無水物又は低級ア

ルカン酸を使用する場合、反応系内に脱水剤として硫酸、塩酸等の鉱酸や P ートルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、エタンスルホン酸等のスルホン酸類を添加し、好ましくは約50~120℃程度に反応温度を維持することにより、上記アシル化反応が有利に進行する。

一般式(1)の化合物中、R³ が低級アルカノイルアミノ基である化合物は、前記反応式ー2の項で詳述したエステルの加水分解反応と同様の加水分解反応によって、R³ がアミノ基である化合物に導くことができる。

一般式(1)の化合物中、R²がアミノ基である化合物は、また、該R²がニトロ基である化合物を還元反応させることにより、容易に製造することができる。

この選元反応は、芳香族ニトロ基を芳香族アミノ基に還元する通常の方法に従って行ない得る。 より具体的には、亜硝酸ソーダ、亜硫酸ガス等の

退元剤を用いる方法、パラジウムー炭素等の還元 触媒を用いる接触還元方法等の常法に従うことが できる。

一般式(1)の化合物中、R³が低級アルキルチオ基である化合物は、同R³が水酸基である一般式(1)の化合物に、一般式

(式中R®及びR®は低級アルキル基を示す。X1は前記に同じ。)

で表わされる化合物を反応させ、次いで得られる中間体を、無溶媒で、通常約150~250℃程度、好ましくは約200~250℃程度に加熱することにより、収得することができる。

尚、この方法は、これを前記反応式 - 6 に示す 一般式 (2 e) の化合物に適用することによって、 同様にして、一般式 (2 e) の化合物の水酸基を 低級アルキルチオ基に変換することもできる。

本発明の一般式(1)で表わされるカルポスチリル誘導体のうち、塩基性基を有する化合物は、これに適当な酸を作用させることにより容易に医薬的に許容される酸付加塩とすることができる。 該酸としては、例えば塩酸、硫酸、リン酸、臭化 水素酸等の無機酸、シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、安息香酸等の有機酸を挙げることができる。

また、本発明の一般式(1)で表わされるカルポスチリル誘導体のうち、酸性基を有する化合物は、これに適当な塩基性化合物を作用させることにより容易に医薬的に許容される塩を形成させることができる。 該塩基性化合物としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム等を挙げることができる。

かくして得られる各々の工程での目的化合物及び本発明化合物は、通常の分離手段により容易に 単盤精製することができる。該分離手段としては、 例えば溶媒抽出法、希釈法、再結晶法、カラムク ロマトグラフィー、プレパラティブ薄暦クロマト グラフィー等を例示できる。

尚、本発明は、光学異性体及び立体異性体も当

÷.

然に包含するものである。

本発明化合物及びその塩は、通常一般的な医薬 製剤の形態で用いられる。製剤は通常使用される 充填剤、增量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面 活性剤、滑沢剤等の希釈剤あるいは賦形剤を用い て調整される。この医薬製剤としては各種の形態 が治療目的に応じて選択でき、その代表的なもの . として錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、 顆粒剤、カプセル剤、坐剤、注射剤(液剤、懸湯 剤等)等が挙げられる。錠剤の形態に成形するに 際しては、担体として例えば乳糖、白糖、塩化ナ トリウム、アドウ糖、尿素、デンプン、炭酸カル シウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸等の 賦形剤、水、エタノール、プロパノール、単シロ ツプ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、 カルポキシメチルセルロース、セラツク、メチル セルロース、リン酸カリウム、ポリピニルピロリー ·ドン等の結合剤、乾燥デンプン、アルギン酸ナド

リウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水素ナ トリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエチレン ソルピタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナト リウム、ステアリン酸モノグリセリド、デンプン、 乳糖等の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバタ -、水素添加油等の崩壊抑制削、第4級アンモニ ウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸収促進 剤、グリセリン、デンプン等の保湿剤、デンプン、 乳糖、カオリン、ペントナイト、コロイド状ケイ 酸等の吸着剤、精製タルク、ステアリン酸塩、ホ ウ酸末、ポリエチレングリコール等の滑沢剤等を 使用できる。さらに錠剤は必要に応じ通常の剤皮 を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、 腸溶被錠、フイルムコーテイング錠あるいは二重 錠、多層錠とすることができる。丸剤の形態に成 形するに際しては、担体として例えばアドウ糖、 乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カオリ ン、タルク等の賦形剤、アラピアゴム末、トラガ

ント末、ゼラチン、エタノール等の結合剤、ラミ ナラン、カンテン等の崩壊剤等を使用できる。坐 剤の形態に成形するに際しては、担体として例え はポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アル コール、高級アルコールのエステル類、ゼラチン、 半合成グリセライド等を使用できる。カプセル剤 は常法に従い通常本発明化合物又はその塩を上記 で例示した各種の担体と混合して硬質ゼラチンカ プセル、軟質カプセル等に充填して調整される。 ・注射剤として調整される場合、液剤、乳剤及び恐 **濁剤は殺菌され、かつ血液と等張であるのが好ま** しく、これらの形態に成形するに際しては、希釈 剤として例えば水、エチルアルコール、マクロゴ ・・ル、プロピレングリコール、エトキシ化ィソス テアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリ ルアルコール、ポリオキシエチレンソルピタン脂 肪酸エステル類等を使用できる。なお、この場合 等張性の溶液を調整するに充分な量の食塩、プド

ウ糖あるいはグリセリンを医薬製剤中に含有せしめてもよく、また通常の溶解補助剤、級衝剤、無痛化剤等を添加してもよい。更に必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を医薬製剤中に含有せしめてもよい。

上記医薬製剤中に含有されるべき本発明化合物 又はその塩の量としては、特に限定されず広範囲 に適宜選択されるが、通常医薬製剤中に1~70 重量%、好ましくは1~30重量%とするのがよい。

上記医薬製剤の投与方法は特に制限がなく、各種製剤の投与方法は特に制限がなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、丸剤、破剤、乳剤、乳剤、類粒剤及びカプセル剤は経口投与される。注射剤は単独で又はプドウ糖、アミノ酸等の通常の補液と混合して静脈内投与され、更に必要に応じて単独で筋肉内、皮内、皮もしくは腹腔内投与される。坐剤は直腸内投与さ

を加え、クロロホルム抽出し、飽和食塩水で洗浄 後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し て得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーにて精製して、700gの6ーエトキシカ ルポニルー3ー(1ーピロリジニル)カルポスチ リルを得た。

NMR (CDC@3) 8:

- 1. 41(3H, t, J=7.12Hz)
- 1. 98 (4H, m) \ 3. 62 (4H, m)
- 4. 4 (2H, q, J = 7, 12Hz)
- 6.53(1H,s)
- 7. 09 (1H, d, J=8. 42Hz)
- 7.85(1H, dd, J=8, 42Hz)
- 8.11(1H,d)、9.7(1H,brs) 参考例2

6-エトキシカルボニル-3,4-ジヒドロカルボスチリル20gのクロロホルム350配溶液に、鉄粉500mgを加え、これに氷冷撹拌下に、

れる。

上記医薬製剤の投与無は、用法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等により適宜選択されるが、通常有効成分である本発明化合物又はその塩の量が1日当り体重1kg当り約0.01~10mg程度とするのがよい。また、投与単位形態中に有効成分を0.1~200mg含有せしめるのがよい。

寒 施 例

以下に参考例、実施例、素理試験結果及び製剤 例を挙げる。

参考例1

2-(1-ピロリジニル)-N-(2-ホルミルー4-エトキシカルポニルフェニル)アセタミド5gの無水エタノール2000溶液に、ナトリウム420m以及び無水エタノール20m以より調整したナトリウムエトキシドを加えた。1時間加熱 還流後、エタノールを留去し、得られた残渣に水

具素5.2吋のクロロホルム50吋溶液を徐々に 滴下した。その後、室温に戻し、終夜撹拌した。 クロロホルムを減圧下に留去した後、得られた残 値をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精 製して、2.6gの8ープロモー6ーエトキシカ ルポニルー3、4ージヒドロカルポスチリルを得 た。

NMR (CDCe3) 8:

- 1. 35(3H, t, J-7.1Hz)
- 2.64-2.71(2H.m)
- 3.02-3.69(2H, m)
- 4. 36(2H, q, J = 7.1Hz)
- 7. 92 (1H, d, J = 1.8Hz)
- 8. 10 (1H, brs)
- 8. 11 (1H, d, J=1.8Hz)

参考例3

水酸化ナトリウム1.3gを水20g及びメタ ノール20gに溶解し、これに8-フロモー6-

エトキシカルボニルー3、4ージヒドロカルボス NMR (DMSO-ds) δ : チリル2.0gを加え、50~60℃にて30分 間加熱撹拌した。その後、溶媒を留去し、得られ た残渣を水に溶解し、濃塩酸にて酸性とした。析 出する結晶を炉取し、水洗後、クロロホルムーメ タノールより再結晶して、1.1gの8-プロモ -6-カルボキシ-3,4-ジヒドロカルボスチ リルを得た。

NMR (DMSO-ds) 8:

- 2.46-2.70(2H, m)
- 2.85-3.20(2H.m)
- 7.88(1H, d, J=1, 5Hz)
- 7. 91 (1H, d, J=1.5Hz)
- 9.40(1H, brs)

上記参考例3と同様にして、適当な出発原料を 用いて、下配各化合物を得た。

○6-カルボギシー3-(1-ピロリジニル)カ **ルポスチリル**

🤏 🕒 12. 1 (1H, brs)

- 3 - 06-カルボキシー3-(1-ピロリジニルメチ ル)カルポスチリル

NMR (DMSO-ds) 8:

- 1. 95 (4H, brs)
- 3.31(4H, brs)
- 4. 25 (2H, s)
- 7. 45 (1H, d, J=8.6Hz)
- 8. 10(1H, dd, J=8.6Hz,

1.8Hz)

- 8. 28 (1H, d, J=1. 8Hz)
- 8.40(1H,s)
- 12.48(1H, brs)
- o1-(2-フェネチル)-6-カルポキシ-3,

4-ジヒドロカルポスチリル

NMR (DMSO-ds) 8:

- 4. 65-4. 72 (2H, m)
- 4.66-5.01(4H, m)

1.63(4H, m), 3.46(4H, m)

6.647(1H,s)

7. 16 (1H, d, J-8, 6Hz)

7. 72 (1H, d, J=8.6Hz)

8.00(1H.s)

11.60 (1H, brs)

○6-カルボキシー3-(4-メチル-1-ピペ

ラジニル) カルポスチリル

NMR (DMSO-ds) 8:

2.29(3H,s)

2.57(4H, brs)

3. 23 (4H. brs)

7: 25 (1H. s)

7.30(1H, d, J=8.6Hz)

7. 85 (1H, dd, J=8.6Hz,

1.7Hz)

8. 18 (1H, d, J=1. 7Hz)

4. 22 (2H, t, J=7, 4Hz)

7. 10 (1H, d, J=8, 6Hz)

7. 26 (5H. m)

7. 94 (1H. d. J-1. 8Hz)

8. 03 (1H, dd, J=1, 8Hz.

8.6Hz)

○1-イソプロピルー6-カルボキシー3.4-

ジヒドロカルポスチリル

NMR (CDC@3) 8:

1. 55(6H.d, J-7.0Hz)

2. 58-2. 65 (2H, m)

2.88-2.93(2H, m)

4. 72(1H. septet, J=7. OHz)

7. 20 (1H, d, J=8, 6Hz)

7.92(1H, s)

8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz)

1 - ベンジル・6 - カルボキシカルボスチリル

NMR (DMSO-ds-CDC23) 8:

5.57(2H,s)

6. 82 (1H, d, J=9.5Hz)

7. 22-7. 35 (6H, m)

7. 80 (1H, d, J=9.5Hz)

8. 07(1H, d, J=9Hz)

8, 29 (1H, s)

○ 1 ーペンジルー 6 ーカルポキシー 7 ーメトキシ -3.4 ージヒドロカルポスチリル

融点 154~158℃

性状 無色針状晶(メタノールー水より再結晶)

○1ーペンジルー6ーカルボキシー7ーエトキシ

-3.4-ジヒドロカルボスチリル

股点 140~141.5℃

性状 無色針状晶 (メタノールー水より再結晶)

○1-ベンジル-6-カルボキシ-7-n-プロ ボキシ-3.4-ジヒドロカルボスチリル

融点 155~156.5°C

性状 無色針状晶 (メタノールー水より再結晶)

より再結晶)

o6-カルポキシ-7-メトキシ-1-メチル-

3. 4-ジヒドロカルボスチリル

融点 202.5~206.5℃

性状 無色プリズム状晶(メタノールより再結晶)

o 6 - カルポキシー 7 - メチルチオー 3 . 4 - ジ

ヒドロカルポスチリル

融点 300~307℃(分解)

性状 淡黄色針状晶(ジメチルホルムアミドーメ

タノールより再結晶)

参考例 4

2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-N-(2-ホルミル-4-エトキシカルポニルフェニル)アセタミド5.47gをtert-プタノール 100m中に溶解し、これにカリウムtert-プトキシド2.1gを加え、70℃にて1時間加熱覚拌した。次にtert-プタノールを減圧留去し、得られた残渣に水を加え、クロロホルム抽出した。 ○6 - カルボキシー 7 - エトキシー 3 . 4 - ジヒ ドロカルボスチリル

融点 246~249℃(分解)

性状 白色粉末状 (メタノールー水より再結晶)

○6-カルボキシー7-ロープロボキシー3,4-ジヒドロカルボスチリル

融点 242~246℃(分解)

性状 無色蹲片状晶(酢酸エチルーメタノールより再結晶)

○ 6 ーカルボキシー 7 ーメチルー 3 . 4 ージヒド ロカルボスチリル

融点 300℃以上(分解)

性状 炎黄色粉末状(ジメチルホルムアミドーメ

タノールより再枯晶)

○ 6 ーカルボキシー 7 ークロロー 3 . 4 ージヒド ロカルボスチリル

融点 310℃以上(分解)

性状 淡黄色粉末状 (ジメチルホルムアミドー水

飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥し、クロロホルムを留去した。ジエチルエーテルにて結晶化させて、3.0gの6-エトキシカルボニル-3-(4-メチル-1-ピペラジニル)カルボスチリルを得た。

NMR (CDC@3) 8:

1. 42 (3H, t, J-7. 1Hz)

2. 40 (3H, s), 2. 70 (4H, m)

3.35(4H, m)

4. 40 (2H, q. J-7. 1Hz)

7. 28(1H, d. J=8.5Hz)

8. 01 (1H, dd, J-1. 8Hz.

8.5Hz)

8. 23 (1H, d, J = 1, 8Hz)

11.07(1H, brs)

上記参考例4と同様にして、適当な出発原料を 用いて、以下の化合物を得た。

っ 6 - エトキシカルポニルー3 - (1 - ピロリジ

ニルメチル)カルポスチリル

NMR (CDC 2 3) 8:

1. 4243 (3H, t, J-7. 12Hz)

1. 67 (4H, m), 2. 71 (4H, m)

3.75(2H,s)

4. 41 (2H, q, J-7. 12Hz)

7.38 (1H, d, J=8.55Hz)

7.98(1H,s)

8. 13 (1H, dd, J=1.84Hz,

8.55Hz)

8. 32 (1H. d. J=1. 84Hz)

11.60(1H, brs)

参考例5

6-エトキシカルポニルー3、4-ジヒドロカルポスチリル5g、水酸化カリウム4、5g及びβ-プロモエチルペンゼンのジメチルスルホキシド50 政溶液を、室温にて8時間撹拌した。その後、反応混合物を水中に注ぎ込み、酢酸エチルに

上記参考例5と同様にして、適当な出発原料を 用いて、以下の化合物を得た。

• 1 - イソフロピルー6 - エトキシカルポニルー

3, 4-シヒドロカルボスチリル

NMR (CDC(2)) 8:

1. 39 (3H, t, J=7, 1Hz)

1. 53(6H, d, J-7, OHz)

2. 54-2. 62 (2H, m)

2.84-2.91(2H, m)

4. 37 (2H, q, J-7. 1Hz)

4. 70 (1H, septet, J-7. OHz)

7. 16 (1H, d, J = 8, 5Hz)

7. 65(1H, d, J=2.1Hz)

7. 81 (1H, dd, J=2, 1Hz,

8.5Hz)

o 1 - ベンジル - 6 - カルボキシ - 7 - ヒドロキ

シー3, 4ージヒドロカルポスチリル

融点 212~216℃(分解)

て抽出し、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥した。酢酸エチルを留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出波:ジクロロメタン)にて精製して、6.0gの1ー(2ーフェネチル)-6-エトキシカルボニルー3,4ージヒドロカルボスチリルを得た。

NMR (CDC43) 8:

1. 40(3H, t, J-7.1Hz)

2. 61-2. 65 (2H, m)

2. 65-2. 98 (4H, m)

4. 20 (2H, t, J-8, OHz)

4. 38 (2H, q, J=7, 1Hz)

7. 06 (1H, d, J=8, 6Hz)

7. 21-7. 34 (5H, m)

7. 66 (1H, d, J-2. OHz)

7. 95 (1H. dd. J-8. 6Hz.

2. OHz)

性状 無色針状晶 (メタノールーエタノールより 再結晶)

o 1 - メチルー6 - メトキシカルポニルー7 - メ

トキシー3, 4ージヒドロカルポスチリル

融点 154.5~156.5℃

性状 無色針状晶 (メタノールより再結晶)

o6-カルボキシー7-メトキシー1-メチルー

3, 4-ジヒドロカルポスチリル

融点 202.5~206.5℃

性状 無色プリズム状晶(メタノールより再結晶)

参考例6

5ーヒドロキシー3、4ージヒドロカルボスチリル15gのジメチルホルムアミド150 配溶液に炭酸カリウム19gを加え、氷冷下、これに臭化アリル12配のジメチルホルムアミド20配溶液を滴下した。滴下終了後、室温にて一晩搅拌し、反応混合物を氷水10中に注ぎ込み、析出した結晶を沪取し、水洗後、メタノールより再結晶して、

12.9005-アリルオキシー3.4-ジヒドロカルポスチリルを得た。

融点 140~148℃

性状 淡黄色板状晶

参考例7

5ーアリルオキシー3、4ージヒドロカルボスチリル17gのジメチルホルムアミド70政溶液を、窒素気液下、5時間加熱湿流させ、放冷後、反応混合物を氷冷し、激塩酸50成及び水10の希塩酸中に注ぎ込み、析出した結晶を炉取し、水洗後、メタノールより再結晶して、11、1gの5ーヒドロキシー6ーアリルー3、4ージヒドロカルボスチリルを得た。

融点 108~116℃(分解)

性状 無色針状晶

参考例8

5-ヒドロキシー6-アリルー3.4-ジヒドロカルポスチリル4.10のジメチルホルムアミ

融点 154~158℃ 性状 無色針状晶(メタノールー水より再結晶) 参考例9

5-メトキシー6-アリルー3.4-ジヒドロカルポスチリル3.3gのジメチルスルホキシド30心溶液に、室温下、カリウムtertープトキシド2.6gを加え、50℃にて30分間撹拌した。反応混合物を氷水中に注ぎ込み、塩酸酸性とした後、析出晶を炉取し、水洗後、メタノールより再結晶して、2.8gの5-メトキシー6ー(1ープロペニル)-3,4-ジヒドロカルポスチリルを得た。

融点 199~207℃

性状 無色鳞片状晶

上記参考例9と同様にして、適当な出発原料を 用いて、以下の化合物を得た。

o5-n-プロポキシ-6-(1-プロペニル) -3.4-ジヒドロカルポスチリル . ド40 呼溶液に、炭酸カリウム 5.50 を加え、次いで水冷下にヨウ化メチル 2.5 呼を滴下し、流下終了後、周温度にて30分間撹拌し、更に室温にて2.5時間撹拌した。反応混合物を氷水50 呼中に注ぎ込み、折出した結晶を炉取した。これを水洗後、メタノールー水より再結晶して、3.60の5ーメトキシー6ーアリルー3.4ージヒドロカルボスチリルを得た。

融点 170~172℃

上記参考例8と同様にして、適当な出発原料を 用いて、以下の化合物を得た。

○5-n-プロポキシー6-アリルー3.4-ジ ヒドロカルポスチリル

融点 131~1320

性状 無色針状晶 (メタノールー水より再結晶)

○ 1 - ペンジルー 6 - カルポキシー 7 - メトキシ

- 3 . 4 - ジヒドロカルポスチリル

融点 155~159℃

性状 淡黄色臍片状晶(メタノールより再結晶) 参考例10

5ーメトキシー6ー(1ープロペース)・3・イージにドロカルでは、1・ロース・カリウム 0・8 ロを加え、次ので放った。 2・ロース・カリウムのでは、1・ロース・カリウムのでは、1・ロース・カリウムのでは、1・ロース・カリウムのでは、1・ロース・カリウムのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・ロース・カーのでは、1・フェース・カーのでは、カーのでは、1・フェース・カーのでは、カーので

0. 17gの5-メトキシー6-カルポキシー3. 4 - シヒドロカルポスチリルを得た。

融点 263~265℃(分解)

性状 無色針状晶

上記参考例10と同様にして、適当な出発原料 を用いて、以下の化合物を得た。

○5-n-プロポキシ-6-カルポキシ-3,4 ージヒドロカルボスチリル

融点 258~263℃(分解)

性状 無色針状晶 (メタノールより再結晶) 参考例11

6-クロロアセチル-7-ヒドロキシ-3,4 - ジヒドロカルボスチリル43.49及びピリジ ン350脚を80~90℃にて1時間加熱撹拌し た。冷却後、析出した結晶を护取し、エタノール にて洗浄した。得られた6-ピリジニウムアセチ ルーフーヒドロキシー3, 4ージヒドロカルポス チリル・クロリドを水酸化ナトリウム40gの水

500心溶液中に入れ、80~90℃にて1時間 加熱撹拌した。冷却後、濾塩酸にて酸性とし、析 出品を炉取し、水洗後、乾燥して、30.4gの 6ーカルボキシー7ーヒドロキシー3.4ージヒ ドロカルポスチリルを得た。

性状 茶色粉末状

参考例12

前記参考例8と同様にして、適当な出発原料を 用いて、以下の各化合物を得た。

ロ1ーペンジルー6ーカルボキシー7ーエトキシ -3,4-ジヒドロカルポスチリル

融点 140~141.5℃

性状 無色針状晶(メタノールー水より再結晶) 91ーペンジルー6ーカルボキシー7ーnープロ - ポキシー3.4ージヒドロカルボスチリル

融点 155~156.5℃

性状 無色針状晶(メタノールー水より再結晶) · o 6 - メトキシカルポニルー7-エトキシー3.

4-ジヒドロカルポスチリル

融点 191.5~193.0℃

o 6 - メトキシカルポニルー 7 - n - プロポキシ -3.4-ジヒドロカルポスチリル

融点 166.5~168.0℃

性状 無色針状晶(酢酸エチル-n-ヘキサンよ り再枯品)

○6ーカルボキシー7ーエトキシー3、4ージヒ ドロカルポスチリル

融点 246~249℃(分解) ・

性状 白色粉末状(メタノールー水より再結晶) ○6ーカルポキシー7ーnープロポキシー3.4 ージヒドロカルポスチリル

融点 242~246℃(分解)

性状、無色鱗片状晶(酢酸エチルーメタノールよ り再結晶)

参考例13

塩化アルミニウム6.6gのジクロロメタン 20 四懸濁液に、氷冷下、2-クロロアセチルク 性状 淡黄色針状晶(メタノール-水より再結晶) ロリド2歳のジクロロメタン5歳溶液を適下した。 室温にて40分間撹拌し、次いで65℃にて20 分間選拌後、再び氷冷し、7-メチル-3.4-ジヒドロカルボスチリル2. 0gを加え、室温に て2時間撹拌した。反応混合物を氷水に注ぎ込み、 析出した結晶を炉取し、水洗後、ジメチルホルム アミドーメタノールより再枯晶して、2.2gの $6-(\alpha-\beta \Box \Box P \Box F u) -7-y + u-3$. 4 一ジヒドロカルポスチリルを得た。

融点 201~203℃

性狀 無色針状晶

上記参考例13と同様にして、適当な出発原料 を用いて、以下の化合物を得た。

 \circ 6 - $(\alpha - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box + \lambda)$ - 7 - $\beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box$

4 - ジヒドロカルポスチリル

融点 207~214℃(分解)

性状 淡茶色針状晶 (ジメチルホルムアミドーメ タノールより再結晶)

参考例14

6-メトキシカルボニルー 7-ヒドロキシー 3,4-ジヒドロカルボスチリル 1 4 gのジメチルホルムアミド 2 O O m 懸濁液に、氷冷下に水素化ナトリウム 2.8 gを加え、室温で 2 O 分間覚拌し、次いで 4 O でにて 2 O 分間撹拌した。次に再度氷冷後、ジメチルチオカルバモイルクロリド 1 1.7 gを加え、同温度で 1 時間、更に室温で

実施例1

メタンスルホン酸20g及び五酸化リン2gの 溶液中に、8-プロモー6-カルポキシー3.4 -ジヒドロカルポスチリル1.1g及び3.4-ジアミノピリジン0.49gを加えた。室温にて 2時間撹拌後、50~60℃にて1時間、次いで 100℃にて2時間それぞれ加熱撹拌した。その 後、反応混合物を水中に注ぎ込み、50%水酸化 ナトリウム水溶液にて弱アルカリ性とし、析出し た結晶を炉取し、水洗し、得られた結晶をシリカー ゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:ジクロ ロメタン:メタノール=10:1)にて精製後、 エタノールー激塩酸にて塩酸塩とした。次いでエ タノールー水より再結晶して、0.8gの8ープ ロモー6ー(1Hーイミダゾ(4、5-c)ーピ リジン-2-イル)-3.4-ジヒドロカルポス チリル・塩酸塩・1水和物を得た。

融点 300℃以上

カルパモイルオキシー3, 4 - ジヒドロカルポスチリルを得た。

融点 219~220℃性状 無色針状晶参考例15

6 - メトキシカルポニルー 7 - ジメチルチオカルバモイルオキシー 3 . 4 - ジヒドロカルポスチリル 9 . 6 gを、窒素雰囲気下に、220~230℃にて2時間加熱した。放冷後、反応混合物にメタノールを加え、塊状物を溶解後、濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:メタノール:ジクロロメタンー1:100)にて精製後、メタノールークロロホルムより再結晶して、0 . 5 gの6 - メトキシカルポニルー 7 - メチルチオー 3 . 4 - ジヒドロカルポスチリルを得た。

融点 212~216℃性状 微黄色針状晶.

性状 白色粉末状

NMR (DMSQ-ds) 8:

- 2.51-2.65(2H.m)
- 3.00-3.20(2H, m)
- 8. 08 (1H, d, J=6. 48Hz)
- 8. 16 (1H, s) \ 8. 38 (1H, s)
- 8. 52 (1H. d. J=6. 48Hz)
- 9.34(1H.s)、9.56(1H.s) 実施例2

7-メトキシー6-カルボキシー3.4-ジヒドロカルボスチリル〇.3g及び3,4-ジアミノビリジン〇.16gを、五酸化リンーメタンスルホン酸(1:10)混合物7g中に加え、

100℃にて2時間撹拌した。反応混合物を氷水中に注ぎ込み、10%水酸化ナトリウム水溶液及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液により弱アルカリ性とし、折出した結晶を炉取し、水洗及び乾燥した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶

出液:メタノール:クロロホルムー1:20~1: 15)にて精製後、エタノールー濃塩酸にて塩酸 塩とし、水ーエタノールより再結晶して、

0.290の7-メトキシー6-(1H-イミダ ゾ(4.5-C)-ピリジン-2-イル)-3, 4-ジヒドロカルポスチリル・塩酸塩・1水和物 を得た。

融点 240~263°C(分解)

性状 白色粉末状

NMR (DMSO-ds) &:

- 2. 47-2. 57 (2H. m)
- 2.89-2.99(2H, m)
- 4.02(3H, s).6.79(1H, s)
- 8. 11 (1H, d, J=6. 0Hz)
- 8.17(1H,s)
- 8.51(1H, d, J-6.0Hz)
- 9.25 (1H, s)
- 10.40(1H, s)

実施例3~41

実施例1及び実施例2と同様にして、適当な出発原料を用いて、下配第1表に示す各化合物を得た。

また、得られた各化合物の形態、結晶形及び融点(及び場合によりNMR分析結果)を第2表に示す。

第	1	亵	
R 2_	¥		-Rª
		i I Ri	•

	実施	R¹	R²	R³	3,4-位 結 合
	3	Ĥ	6 < N > N	н	一量
-,-	4	н	3 < N N N	2 . H	二重
	5	CH₃ :	$e < \frac{H}{N} \sum_{i=1}^{N}$	Н	一重
	6	Н	6 < N XN	8-C¢	一重
	7	Н	6 < N > N	н	一 重

実施例	R'	R²	R³	3,4-位 結 合
8	Ce Hs	6 < N \ N	Н	- 堕
9	CH (CH ₃) 2	6 < N > N	Н	- 重
10	CH2 CH=CH2	6 < N N N	H	一 重
11	-CH₂ -	6 < N > N	н	一重
12	-(CH ₂) ₂ -	6 < N \ N H	н	一重
13	-CH ₂ -	6 < N X N	Н	二重

実施 例	R¹	R²	R³	3, 4· 桔	位合
14	Н	6 < N X N	3-10	=	重
15	н	6 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	3-N_N-¢H₃	=	重
16	Н	6 < N X X	3-CH₂ N	=	1
17	Н	6 < N \ N	8-NO₂	-	重
18	н	6 < N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N	B-NH₂	-	重
19	Н	$e < N \longrightarrow N$	в-NHC-СН 0	3 -	1

実施例	R۱	R²	R³	3,4-位 結 合
20	Н	6 KZH	8-0CH₃	一 重
21	Н	6 KH	5−OCH₃	- 鷺
22	Н	6 < N X N	5-0 (CH ₂) ₂ CH ₃	一重
23	н	6 ~ N ~ N	7-0C2 H5	童
24	H	6 < N X N	7-0 (CH ₂) 2 CH ₃	- 重
25	Н		7-ОН	- 重

実施例	R¹ .	R² •	R³	3,4-位 枯 合
26	Н	6 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	7-C2	一 重
27	н	$6 < N \times N$	7-CH₃	一 重
28	н	6 < N X N	3−СН₃	- 重
29	Н	6 < N > N	4-CH₃	一重
30	Н	$6 \stackrel{N}{<_{N}} \stackrel{N}{\searrow_{N}}$	8-CH₃	- 童
31	Н	3 < N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N \ N	Н	- 重

実施 例	R۱	. R²	R³	3,4-位 結 合
32	Н	7 < N \ N N N	H	一 重
33	Н	8 × × × × × × × × × × × × × × × × × × ×	Н	- 童
34	Н	6 < N → N → N → N → N → N → N → N → N → N	H	- 重
35	н	6 ≺N OCH₃	· H	- 蔵
36	н	6 < N OCH₃ H OCH₃	н	- <u>s</u>
37	н	6 < N Ce	H ·	- 1

特開昭63-230687 (22)

夷施例	R¹	R²	R³	3,4-位 結 合
38	Н	7 < N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	一重
39	н	6 < N > N	7-0CH2	一重
40	Н	$6 \stackrel{H}{\swarrow}_{N} \stackrel{N}{\searrow}_{N}$	7-SCH ₂	重
41	Н	6 KN NH2	Н	一 宜

実施	形態	結 晶 形 (再結晶溶媒)	融 点(℃) (NMR**)
3	HC0 · 1/2 H ₂ O	黄色粉末状 (エタノールー水)	300以上(*1)
4	1/2 (COOH) ₂ • H ₂ O	黄色粉末状 (エタノールー水)	300以上(*2)
5	(COOH) ₂	白色粉末状 (エタノール)	147-148
6	3/4 H ₂ O	淡黄色粉末状 (ジメチルホルムアミド	320以上 (*3)
7	1/2 H ₂ SO _{4 17} • 3/2 H ₂ O	無色プリズム状 (エタノールー水)	300以上 (*4)
8	HC ₂	無色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (*5)
9	(COOII) ₂	無色プリズム状 (エタノールー水)	248-250 (分解)
10	遊離	無色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (*6)
11	遊戲	無色粉末状 (エタノールー水)	298-300 (分解)
12	HCℓ • 2H ₂ O	白色粉末状 (エタノールー水)	274-282 (分解)

実施	形态螅。	精 晶 形 (再結晶溶媒)	融 点(℃) (NMR**)
13	遊離。	無色プリズム状 (エタノールー水)	300XL (*7)
14	遊離	茶色粉末状 (エタノールー水)	300KL (#8)
15	3 HC2 • 3 H ₂ O	黄色粉末状 (エタノールー水)	300以上
16	2 HC2 · 5/2 H ₂ O	白色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (= 10)
17	遊離	黄色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (= 11)
1.8:	遊離	黄色プリズム状 (エタノールー水)	300EXE (** 12)
19	遊離	黄色プリズム状 (エタノールー水)	284-286 (分解)
20	遊離	無色針状 (エタノールー水)	262-269 (分解)
21	HCe · H ₂ O	無色針状 (エタノールー水)	250以上 (分解) (** 13)
,22	HC2 : 1/2 H ₂ O	白色粉末状 (エタノールー水)	270以上 (分解) (* 14)

形態	結 晶 形 (再結晶溶媒)	融 点(℃) (NMR*)
HCe ·	淡黄色粉末状 (エタノールー水)	280-290 (分解) (* 15)
HC 2 - 3/2 H ₂ O	無色針状 (エタノールー水)	280-288 (分解) (* 16)
HC2	微黄色粉末状 (水)	290以上 (分解) (* 17)
HCQ · H ₂ O	白色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (** 18)
HCe · 2/3 H₂ O	無色針状 (エタノールー水)	320以上 (* 19)
HC2 · The H₂ O	無色粉末状 (エタノールー水)	300XF (** 20)
HCe · H ₂ O	無色粉末状 (エタノールー水)	3.00以上 (*21)
HCQ • 1/2 H ₂ O	無色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (* 22)
HC2 · 3/2 H₂ O	無色粉末状 (エタノールー水)	300以上 (* 23)
HC2 · 2 H ₂ O	無色針状 (エタノールー水)	300以上 (* 24)
	HC2 ·	(再 結 語 溶 深) HC 2 ・

実施 例	形態	·結 晶 形 (再結晶溶媒)	融点(℃) (NMR*)
33	HC O	無色プリズム状 (エタノールー水)	300以上 (* 25)
34	遊離	無色プリズム状 (ジメ チルホルムアミドー水)	177-182 (分解)
35	H₂ O	淡黄色粉末状 (ジメチ ルホルムアミドー水)	148-163 (分解) (* 26)
36	H₂ O	淡黄色粉末状(ジメチ ルホルムアミドー水)	165以上 (分解) (* 27)
37	H₂ O	無色プリズム状 (ジメ チルホルムアミドー水)	199-200 (分解)
38	HC 2 · 3/2 H ₂ O	無色プリズム状 (エタノールー水)	300以上 (** 28)
39	HC2 • 4/3 H ₂ O	災黄色針状 (エタノールー水)	230-250 (分解) (*29)
40	HC 2 · 3/2 H ₂ O	淡黄色針状 (エタノールー水)	320以上 (#30)
41	HC2		(# 31)

- (*4) NMR (DMSO- d_6) δ :
 - 2.40-2.75(2H.m)
- .2.90-3.20(2H, m)
- 7.06(1H, d, J-9Hz)
- 7.85 (1H, d, J-6Hz)
- 8. 10 (1H, d, J-9Hz)
- 8.20(1H,s)
- 8. 45 (1H, d, J-6Hz)
- 9.20(1H.s)
- 10.55 (1H, brs)
- (*5) NMR (DMSO-d₈+D₂O) 8:
- 1. 20 (3H, t, J=7.5Hz)
- 2.50-2.80(2H, m)
- 2.80-3.20(2H.m)
- 3.90(2H, q, J-7.5Hz)
- 7. 32 (1H, d, J-8Hz)
- 7. 90-8. 30 (3H, m)
- 8.50 (1H, m)

- (#1) NMR (DMSO-ds) 8:
 - 2.40-2.80(2H.m)
- 2.85-3.20(2H, m)
- 7. 08 (1H. d. J-9Hz)
- 7.48(1H.dd, J-8Hz, 5Hz)
- 8. 10-8. 40 (3H. m)
- 8. 48 (1H, d, J=5Hz)
- 10.50(1H, brs)
- (#2) NMR (DMSO-d 6) δ:
 - 7. 20-8. 40 (7H. m)
 - 9.21(1H,s)
- (*3) NMR (DMSO-d6) 8:
 - 2.43-2.75(2H.m)
 - 2.90-3.20(2H.m)
 - 3.48(1H, brs)
 - 7. 10-7. 30 (1H, m)
- 7.85-8.40(4H.m)
- 9.49 (1H. brs)
- 9.10(1H, brs)
- (* 6) NMR (DMSO-ds) 8:
 - 4.60 (2H, m)
 - 4.95-5.30(2H, m)
 - 5. 60-6. 20 (1H, m)
 - 7. 28 (1H, d, J = 9Hz)
 - 8.05-8.35(3H.m)
- 8, 60 (1H, d. J-7Hz)
- 9.36(1H,s)
- (*7) NMR (DMSO-ds) 8:
- 5.56(2H,s)
- 6.83 (1H, d, J=9.4Hz)
- 7. 18-7.27(5H, m)
- 7. 62 (1H, d, J=8.9Hz)
- 8. 08 (1H, d, J = 6.5Hz)
- 8. 13 (1H, d, J=9. 4Hz)
- 8. 40(1H, d, J=8.9Hz)
- 8. 52(1H, d, J=6.5Hz)

- (* 8) NMR (DMSO-ds.) 8:
- 1.75-2.05(4H, m)
 - 2.40-2.60(4H, m)
 - 6.69(1H,s)
- 7. 40 (1H, d, J=8. 6Hz)
- 8. 10-8. 20 (2H, m)
- 8.45(1H,s)
- 8. 58 (1H, d, J=6, 4Hz)
- 9.39(1H,s)
- 12.09(1H, s)
- (*9) NMR (DMSO-d₈) ō:
- 2.82(3H,s)
- 3. 10-3.80 (6H.m)
- 3.90-4.10(2H, m)
- 7.34(1H, s)
- 7. 48 (1H. d. J-8. 5Hz)
- 8. 10 (1H, d, J=6. 45Hz)
- 8.30(1H, d, J-8, 5Hz)
- 8.94(1H, d, J-1.8Hz)
- 9.43(1H,s)
- (* 12) NMR (DMSO-d₆) δ:
- 2.50-2.70(2H.m)
- 2.90-3.10(2H.m)
- 7.43(1H,s),7.53(1H,s)
- 8.00(1H, d, J-5.0Hz)
- 8.50 (1H, d, J=5.0Hz)
- 9.30(1H, s), 9.65(1H, s)
- (* 13) NMR (DMSO-ds) る:
 - 2.50-2.60(2H.m)
 - 2.99-3.09(2H.m)
 - 3.78(3H, s)
 - 8. 91 (1H, d, J-8. 6Hz)
 - 8. 12 (1H, d, J-6. 4Hz)
 - 8. 14 (1H, d, J-8. 6Hz)
 - 8.54 (1H, d, J=6, 4Hz)
 - 9.33(1H, s), 10.55(1H, s)

- 8.56(1H, d, J=6.45Hz)
- 8.65(1H,s),9.37(1H,s)
- 11.14 (1H. brs)
- 12.28(1H, s)
- (* 10) NMR (DMSO-d₈) &:
- 2.00(4H, m), 3.50(4H, m).
- 4.34(2H, s)
- 7.60(1H, d, J=8.79Hz)
- 8. 10 (1H, d, J=6. 45Hz)
- 8.45-8.65(3H, m)
- 8.76(1H.s), 9.38(1H.s)
- 10.60(1H, brs)
- 12.58(1H, s)
- (* 11) NMR (DMSO-ds) 8:
 - 2.60-2.80(2H, m)
 - 3. 10-3. 35 (2H, m)
 - 8. 14 (1H, d, J-6, 43Hz)
 - 8.58(2H, m)
- (* 14) NMR (DMSO-d₈) ð:
 - 0.87(3H, t. J=7.0Hz)
 - 1. 69 (2H, sixt, J-7. OHz)
 - 2.50-2.60(2H, m)
 - 2. 98-3. 08 (2H. m)
 - 3.71(2H, t, J=7.0Hz)
 - 6.89 (1H, d, J=8.5Hz)
- 7.97 (1H. d. J=8.5Hz)
- 8. 09 (1H, d, J=6.5Hz)
- 8. 56(1H, d, J=6.5Hz)
- 9.40(1H, brs)
- 10.54(1H.s)
- (15) NMR (DMSO-d₈) δ:
 - 1. 46 (3H, t, J-7, OHz)
 - 2. 48-2. 58 (2H, m)
- 2.89-2.99(2H.m)
 - 4.35 (2H, q, J=7. OHz)
- 6.81(1H.s)

- 8. 09 (1H, d, J=6. 4Hz)
- 8.13(1H,s)
- 8. 50(1H, d, J=6.4Hz)
- 9.26(1H.s)
- 10.38(1H.s)
- (* 16) NMR (DMSO-d₆) &:
- 0.95 (3H, t, J-7.2Hz)
- 1. 90(2H, sixt, J-7.2Hz)
- 7.46-7.56(2H, m)...
- 2.89-2.99(2H, m)
- 4. 24 (2H. t. J = 7. 2Hz)
 - 6.82(1H.s)
 - 8. 1.3 (1H, d, J = 6.4Hz)
 - 8.14(1H,s)
 - 8. 53(1H, d, J=6.4Hz)
 - 9.30(1H, s), 10.38(1H, s)
- (* 17) NMR (D₂ O) ð:
- 2. 45-2. 55 (2H, m)
- 7. $47 \cdot (1H, d, J=6.2Hz)$
- 9. 26 (1H, s), 10. 29 (1H, s)
- (* 20) NMR (トリフルオロ酢酸-d)&:
 - 1. 43 (3H, d, J = 8Hz)
 - 2.90-3.65(3H,m)
 - 7. 25-7. 55 (2H, m)
 - 7. 80-9. 30(4H, m)
- (* 21) NMR (DMSO-d_ε) δ:
- 1. 32(3H, d, J-7Hz)
- 2. 20-3. 40 (3H.m)
- 7. 12 (1H, d, J = 8Hz)
- 8.10-8.33(3H,m)
- 8. 60(1H, d, J = 7Hz)
- 9.34(1H.s)
- (*22) NMR (DMSO- d_6+D_2 O) δ :
- 2.31(3H,s)
- 2.45-2.80(2H, m)
- 2.80-3.25(2H.m)

- 2.82-2.92(2H, m)
- 6.57(1H.s)、7.93(1H.s)
- 8. 00 (1H, d, J=6, 3Hz)
- 8.38(1H, d, J=6.3Hz)
- 9.04(1H,s)
- (* 18) NMR (DMSO-d₆) ð:
- 2.50-2.60(2H, m)
- 2. 95-3. 05 (2H, m)
- 7. 14 (1H, s), 7. 91 (1H, s).
- 8. 16 (1H, d. J-6. 4Hz)
- 8. 60 (1H, d, J=6, 4Hz)
- 9.47(1H.s), 10.55(1H.s)
- (* 19) NMR (DMSO-d₆) ð:
 - 2. 45-2. 55 (2H. m)
- 2.59(3H,s)
- 2.86-2.96(2H, m)
- ·6.86(1H, s), 7.79(1H, s)
- 7. 99 (1H, d, J-6, 2Hz)
- 7.80(2H, m)
- 7. 90-8. 20 (1H, m)
- .8.40-8.60(1H, m)
- 9、15(1H, s)
- (* 23) NMR (D₂ O) ð:
- 6. 30 (1H, d, J = 8Hz)
- \cdot 6.45-7.10(3H, m)
 - 7. 30(1H, d, J=7Hz)
- 7.88(1H.s)
- 7.85(1H, d, J=7Hz)
- 8.30(1H, s)
- (* 24) NMR (DMSO-ds) 8:
- 2. 45-2. 55 (2H, m)
- 2. 95-2. 05 (2H, m)
- 7. 45 (1H. d. J = 8. OHz)
- 7.83(1H,s)
- 7. 90 (1H, dd, J-1. 8Hz.
 - 8. 0 Hz)

- 8. 11 (1H, d, J=6. 5Hz)
- 8.56(1H, d, J-6.5Hz)
- 9.41(1H, s), 10.46(1H, s)
- (* 25) NMR (DMSO-de) &:
 - 2.55-2.65(2H, m)
 - 3.00-3.10(2H, m)
 - 7. 22 (1H, t, J-7. 6Hz)
 - 7. 51 (1H, d, J = 7, 6Hz)
 - 8. 17 (1H, d, J=6. 4Hz)
 - 8. 21 (1H, d, J-7. 6Hz)
 - 8. 62(1H, d, J=6.4Hz)
 - 9.54(1H, s), 11.58(1H, s)
- (* 26) NMR (DMSO-ds) 8:
 - 2. 46-2. 56 (2H, m)
 - 2.93-3.03(2H, m)
 - 3.79(3H.s)
- 6.80(1H, dd, J=2.4Hz,
 - 8.8Hz)
- 2.99-3.05(2H.m)
 - 7. 06 (1H, d, J = 8.2Hz)
 - 8.10-8.20(2H, m)
 - 9.0-9.4(2H, brs)
 - 10.50(1H,s)
- (* 29) NMR (DMSO-d₆) δ:
 - 2.56-2.66(2H, m)[^]
 - 2.90-3.00(2H, m)
 - 3.37 (3H, s), 4.15 (3H, s)
 - 6.92(1H,s)
 - 8. 12 (1H, d, J-6, 4Hz)
 - 8.22(1H.s)
 - 8. 53(1H, d, J-6.4Hz)
- 9, 29 (1H, brs)
- (*30) NMR (DMSO-ds) ð:
 - 2.43(3H.s)
 - 2.50-2.60(2H, m)
- 2.90-3.00(2H.m)

- 6. 96 (1H, d, J=8. 2Hz)
- 6. 90-7.00(1H, brs)
- 7. 43 (1H, d, J-8. 8HZ)
- 7. 90 (1H, d, J=8. 2Hz)
- 7. 94 (1H, s) \ 10. 31 (1H, s)
- 12.58(1H, brs)
- (* 27) NMR (CDC 2 3) 8:
 - 2.60-2.70(2H.m)
 - 2.98-3.08(2H.m)
 - 3.93(6H.s)
 - 6.89(1H, d, J-8.3Hz)
 - 6.97(1H, brs)
 - 7. 28 (1H, brs)
 - 7.84(1H, d, J=8.3Hz)
 - 7.97(1H,s)
 - 11.30(1H, brs)
- (* 28) NMR (DMSO-ds) &:
 - 2.50-2.59(2H.m)
- 7.05(1H, s), 7.90(1H, s)
- 8. 10(1H, d, J=6.4Hz)
- 8. 56(1H, d, J=6.4Hz)
- 9.41(1H.s), 10.40(1H.s)
- (* 31) NMR (DMSO-ds) 8:
- 2.50-2.60(2H, m)
- 2.90-3.10(2H, m)
- 3.35(2H, brs)
- 6. 90-7.10(3H, m)
- 7. 49 (1H, d, J=8.8Hz)
- 7. 95(1H, d, J=8.8Hz)
- 8.01(1H,s)
- 10.52(1H, brs)

実施例42

- 8-アミノー6-(1H-イミダゾ(4,5-
- c)ーピリジン-2-イル)-3,4-ジヒドロ
- カルポスチリル〇、40を無水酢酸20m中に加
- え、遺硫酸1滴を加え、80-90℃で7時間加

融点 ·284~286℃(分解)

性状 黄色プリズム状

実施例43

6-(1H-イミダゾ(4,5-c)ピリツン -2-イル)-7-エトキシー3,4-ジヒドロ

2. 45-2. 55 (2H. m)

2.82-2.92(2H, m)

6. 57 (1H, s), 7. 93 (1H, s)

8. 00 (1H, d, J=6. 3Hz)

8.38 (1H, d, J-6.3Hz)

9.04(1H,s)

製剤例1

6- (ペンズイミダゾールー2-

イル) - 3, 4 - ジヒドロカルボ

スチリル	5 mg
デンプン	132 mg
マグネシウムステアレート	18 mg

<u>期</u> <u>45mg</u> 計 200mg

常法により1錠中、上記組成物の錠剤を製造し

た。こ

製剤例2・

7ーメトキシー6ー(1Hーイミ

カルボスチリル〇・32gのクロロホルムに、のクロロホルムに、のクロロホルムに、のクロロホルムに、ののクロロホルムに、のでにて三臭化ボロン1・0では、空温にて一晩撹拌後、40でにて6時間から、その後、では、からになり、なり、ないのではなり、ないのではないのでは、ないのではないのでは、ないのではないのでは、ないのではないのでは、ないのではないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないので

性状 微黄色粉末状

融点 290℃以上(分解).

NMR (D₂ O) 8:

ダゾ(4.5-c)ピリジン-2 -イル)-3.4-ジヒドロカル ボスチリル

ポリエチレングリコール 0.3g (分子量:4000) 塩化ナトリウム 0.9g ポリオキシエチレンソルピタン 0.4g モノオレエート メタ重亜硫酸ナトリウム 0.1g メチルーパラペン 0.18g

プロピルーパラペン 0.02g 注射用蒸留水 100 m2

上記パラベン類、メタ重亜硫酸ナトリウム及び塩化ナトリウムを撹拌しながら80℃で上記の蒸留水に溶解する。得られた溶液を40℃まで冷却し、本発明化合物、ポリエチレングリコール及びポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートを

えて最終の容量に調製し、適当なフィルターペーパーを用いて減菌炉過することにより減菌して 1 ぬずつアンプルに分注し、注射剤を調製する。

〈血液灌流摘出乳頭筋標本〉

体重8~13kgの健雄雑種成犬にペシトバルビタール・ナリウム塩を30kg/kgの割合でかいたのとなる。ペパリンのナトリウム塩を30kgの割合でかける。ペパリンのナトリウム塩を10位の割合では、大切の関係を10位の割合のでは、大切の関係を10位のでは、大力の関係を10位のでは、大力の関係を10位のでは、大力の関係を10位のでは、大力の関係を10位のでは、大力の関係を10位のでは、大力の関係を10位の対象を10位を10位の対象を10位を10位の対象を10位の表を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を10位の対象を

- 2. 6-(6-クロロ-1H-ベンズイミダゾー ジル-2-イル)-3. 4-ジヒドロカルボス チリル・1水和物
- 3.8-プロモー6-(1H-イミダゾ(4.5 -c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジヒ ドロカルポスチリル・1塩酸塩・1水和物
- 4.8-メトキシー6ー(1H-イミダゾ(4.5-c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジ ヒドロカルポスチリル
- 5. 7-メトキシー6ー(1Hーイミダゾ(4.5-c)ピリジンー2ーイル)ー3,4ージ ヒドロカルポスチリル・1塩酸塩・1水和物
- 6.6-(5-メトキシ-1H-ペンズイミダゾ -ル-2-イル)-3,4-ジヒドロカルボ スチリル・1水和物
- 7.6-(1H-イミダゾ(4,5-b)ピリミジン-2-イル)-3,4-ジヒドロカルポスチリル・塩酸塩・3/2水和物

は1.5gで乳頭筋の発生張力は力変位交換器を介して測定する。前中隔動脈の血流量は電磁流量 計を用いて測定する。発生張力及び血流量はイン ク書き記録計により記録した。この方法の詳細は、 遠膝と橋本により既に報告されている (AB. J. Physiol. 218, 1459-1463, 1970)。

供試化合物は、10~30 μ 2 の容量で 4 秒間で動脈内投与した。供試化合物の変力作用は、薬物投与前の発生張力に対する%変化として表わした。配血流量に対する作用は、投与前からの絶対値の変化(m2/分)として表わした。

以下の各化合物を供試化合物として用いた結果 を下配第3表に示す。

く供試化合物〉

- 1.8-アミノー6-(1H-イミダソ(4.5 -c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジヒ ドロカルポスチリル
- 8. 7-メチルー6ー(1Hーイミダゾ(4,5 ーc)ピリジンー2ーイル)-3,4ージヒ ドロカルポスチリル・塩酸塩・2/3水和物
- 9. 1-メチル-7-メトキシ-6-(1H-イミダゾ(4.5-c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジヒドロカルポスチリル・塩酸塩・4/3水和物
- 10.6-(5-アミノ-1H-ペンズイミダゾ -ル-2-イル)-3.4-ジヒドロカルボ スチリル
 - 11.7-ヒドロキシー6-(1H-イミダゾ (4.5-c)ピリジン-2-イル)-3,4-ジヒドロカルボスチリル・塩酸塩
 - 12.7-クロロー6-(1H-イミダゾ(4, 5-c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジ ヒドロカルポスチリル・塩酸塩・1水和物
 - 13. 4-メチルー6-(1H-イミダゾ(4, 5-c)ピリジン-2-イル)-3. 4-ジ

ヒドロカルポスチリル・塩酸塩・1水和物

- 14.8-メチルー6ー(1Hーイミダ(4,5 ーC)ピリジンー2ーイル)-3,4ージヒ ドロカルポスチリル・塩酸塩・1/2水和物
- 15.6-(1H-イミダソ(4.5-c)ピリ ジン-2-イル)-3.4-ジヒドロカルポ スチリル・1/2硫酸塩・3/2水和物
- 16.6-(1H-イミダソ(4,5-b)ピリ ジン-2-イル)-3,4-ジヒドロカルボ スチリル・塩酸塩・1/2水和物
- 17. 1-アリルー6-(1H-イミダソ(4. 5-c)ピリジン-2-イル)-3,4-ジ ヒドロカルポスチリル
- 18.1-エチルー6ー(1Hーイミダゾ(4, 5-C)ピリジン-2-イル)-3,4-ジ ヒドロカルポスチリル・塩酸塩
- 19. 5-n-プロポキシ-6-(1H-イミダ(4,5-c) ピリジン-2-イル)-3.
- 25.3-メチルー6ー(1Hーイミダソ(4.5-c)ピリジンー2ーイル)ー3.4ージ ヒドロカルポスチリル・塩酸塩・1水和物
 26.6-(1H-ベンズイミダソールー2ーイル)ー3.4ージヒドロカルポスチリル

- 4 ジヒドロカルボスチリル・塩酸塩・1 / 2 水和物
- 20.1-(2-フェネチル)-6-(1H-イミダソ(4.5-c)ピリジン-2-イル)-3.4-ジヒドロカルポスチリル・塩酸塩・2水和物
- 21.1-ペンジルー6-(1H-イミダソ(4. 5-c)ピリジン-2-イル)カルポスチリル
- 22.8-二トロー6-(1H-イミダソ(4, 5-c)ピリジン-2-イル)-3,4-ジ ヒドロカルポスチリル
- 23.8-アセチルアミノー6-(1H-イミダ ソ(4,5-c)ピリジン-2-イル)-3. 4-ジヒドロカルポスチリル
 - 24.5-メトキシー6-(1H-イミダゾ(4, 5-C)ピリジン-2-イル)-3,4-ジ ヒドロカルポスチリル・塩酸塩・1水和物

第 3 表

供試化合 物No.	投 与 量 (モル)	心室筋の収縮変化 (%)	冠動脈血液量変化 (配/分)
1	10 n	. 32. 4	1. 0
2	1μ	27. 1	0. 4
3	30n	20. 2	1. 2
4	100n	17. 8	0. 8
5	300n	23. 1	0. 4
6	1μ	27. 7	0. 4
7	300n	107	0. 9
8	1μ	59. 6	1. 2
9	1μ	44.2.	2 8
10	14	68. 1	2. 9
11.	300n	22. 4	1. 0
12	1μ	66. 1	3. 8
13	10 n	21. 9	1. 0
14	10n	28. 7	1. 5
15	10 n	13. 4	1. 0

供試化合 物No.	投 与 量 (モル)	心室筋の収縮変化 (%)	冠動脈血流量変化 (叫/分)
16	300n	47	0.8
17	1μ	63	1. 3
18	1μ	61. 2	2. 5
19	1μ	34	1. 8
20	1μ	22.8	3. 3
21	1μ	19. 2	1. 6
22	100n	. 26. 2	0. 5
23	100n	83. 6	1. 5
24	300n	4 2	1. 7
25	10 n	66. 7	0. 9
. 26	100n	. 19	1. 0

(以上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二

